

**This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- **BLACK BORDERS**
- **TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- **FADED TEXT**
- **ILLEGIBLE TEXT**
- **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- **COLORED PHOTOS**
- **BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS**
- **GRAY SCALE DOCUMENTS**

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

18



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

11 Numéro de publication:

0 217 700

A1

242

21 Numéro de dépôt: 86401928.6

22 Date de dépôt: 02.09.86

51 Int. Cl.⁴: C 07 D 401/14
C 07 D 405/14, C 07 D 409/1-4
C 07 D 471/04, A 61 K 31/41-5
A 61 K 31/44, A 61 K 31/505

30 Priorité: 11.09.85 FR 8513453

43 Date de publication de la demande:
08.04.87 Bulletin 87/15

84 Etats contractants désignés:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

71 Demandeur: SYNTHELABO
58, rue de la Glacière
F-75621 Paris Cedex 13(FR)

72 Inventeur: Manoury, Philippe
L'Orée de Verrières 38, Avenue des Vaupépins
F-91370 Verrières le Buisson(FR)

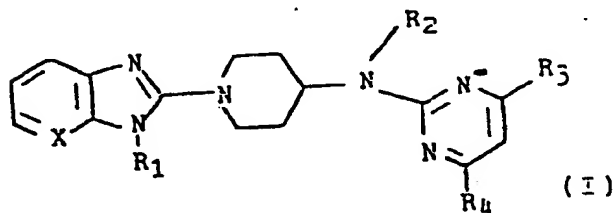
72 Inventeur: Binet, Jean
12 Hameau de la Gondole
F-91650 Breuillet(FR)

72 Inventeur: Defosse, Gérard
29, rue de Tolbiac
F-75013 Paris(FR)

74 Mandataire: Thouret-Lemaître, Elisabeth et al,
Service Brevets - SYNTHELABO 58, rue de la Glacière
F-75621 Paris Cedex 13(FR)

54 Dérivés de benzimidazole, leur préparation et leur application en thérapeutique.

57 Dérivés de benzimidazole répondant à la formule (I)



dans laquelle

X est CH ou N,

R₁ est soit un atome d'hydrogène, soit un radical benzyle pouvant porter de 1 à 3 substituants choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux trifluorométhyle, (C₁₋₄) alkyles, (C₁₋₄) alcoxy, cyano, méthylthio, méthylsulfinyle et méthylsulfonyl, soit un radical hétérocycle-méthyle dans lequel l'hétérocycle peut être un radical pyridinyle, thiéyle ou furanyle pouvant porter un ou plusieurs substituants, R₂ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄) alkyl, R₃ est un atome d'hydrogène ou le radical hydroxy, R₄ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄) alkyle, éventuellement sous forme de tautomères lorsque R₃ est OH.

Application en thérapeutique.

EP 0 217 700 A1

La présente invention a pour objet des dérivés de benzimidazole, leur préparation et leur application en thérapeutique.

5 Les composés de l'invention répondent à la formule (I) donnée dans l'annexe 1 dans laquelle

X est CH ou N,

R₁ est soit un atome d'hydrogène, soit un radical benzyle pouvant porter de 1 à 3 substituants choisis parmi les atomes
10 d'halogène, les radicaux trifluorométhyle, (C₁₋₄)alkyles, (C₁₋₄)alcoxy, cyano, méthylthio, méthylsulfinyle et méthylsulfonyl, soit un radical hétérocycle-méthyle dans lequel l'hétérocycle peut être un radical pyridinyle, thiényl ou furanyle pouvant porter un ou plusieurs substituants,

15 R₂ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle,

R₃ est un atome d'hydrogène ou le radical hydroxy,

R₄ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle.

Les sels d'addition que forment les composés (I) avec les
20 acides pharmaceutiquement acceptables font partie de l'invention.

Les composés préférés de l'invention sont ceux dans lesquels X est CH ou N, R₁ est un radical fluoro-4 benzyle et R₂, R₃
25 et R₄ ont les significations données dans la revendication 1.

Parmi les composés de l'invention dans lesquels X est CH, les composés de choix sont ceux dans lesquels R₁ est un radical benzyle portant un ou deux substituants, et plus particulièrement ceux qui portent en position 4 un seul substituant qui
30 est un atome de fluor ou de chlore ou le radical méthyle, méthoxy, méthylthio, trifluorométhyle, cyano ou méthylsulfinyle.

35 Lorsque R₃ est OH et R₄ est H, les formes tautomères des composés font partie de l'invention (voir annexe 1).

Selon l'invention on peut préparer les composés (I) selon les deux schémas réactionnels principaux donnés en annexe 2, dont

avec un pyrimidin (VI), dans laquelle Y est un groupe partant tel que SCH₃, Cl, Br ou I, en présence ou non d'un solvant, à une température de 50 à 200°C.

- 5 Selon la méthode C, on fait réagir un composé (II) avec un composé (VIII) (obtenu par alkylation d'une benzyl-1 ou éthoxycarbonyl-1 amino-4 pipéridine avec une halogéno-2 ou alkylthio-2 pyrimidine (VI), suivie d'une débenzylation catalytique ou d'une hydrolyse pour éliminer le groupe protecteur en position 1), dans un solvant alcoolique, à la température du reflux.

Selon la méthode D, on part d'un composé (II), dans lequel R₁ est H, que l'on condense avec une (R₂)(alcoxycarbonyl)amino-pipéridine (III) par chauffage à 150°C, on alkyle le composé obtenu (X) par action d'un halogénure d'alkyle pour obtenir le composé (IV) que l'on hydrolyse, puis on condense le composé (V) avec une pyrimidine (VI) comme selon la méthode A.

20 Dans les schémas réactionnels représentés en annexe 2 les radicaux ont les significations données ci-dessus.

Les composés de formules (II, avec X = CH), (VI) et (VII) sont décrits dans la littérature ; les composés de formules (II, avec X = N), (III), (IV), (V) et (VIII, avec R₃=OH) sont nouveaux.

Les exemples suivants illustrent l'invention. Les analyses et les spectres IR et RMN confirment la structure des composés.

30 Exemple 1. [(((fluoro-4 phényl)méthyl)-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4]méthylamino]-2 pyrimidinol-4.

(Méthodes A et B, X=CH, R₁ = 4F-C₆H₄-CH₂, R₂=CH₃, R₃=OH, R₄=H).

35 1.1. [((Fluoro-4 phényl)méthyl-1] 1H-benzimidazolyl-2]-1 N-méthyl-pipéridinamine-4 (méthode A).

1.1.1. On solubilise 19 g (0,09 mole) de chlorhydrate de

pipéridinyl-4 carbamate d'éthyle dans 120 ml de méthanol et neutralise avec 17,2 ml de méthylate de sodium 5,3 N. On filtre, évapore à sec. On mélange alors le résidu d'évaporation avec 21,6 g (0,083 mole) de chloro-2 [(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazole et chauffe à 140°C pendant 5 heures. On reprend la masse réactionnelle avec du chlorure de méthylène, alcalinise avec de la soude 2N. On lave la phase organique avec de l'eau, sèche, filtre, évapore. On chromatographie l'huile obtenue sur silice (éluant : chlorure de méthylène-méthanol 97,5/2,5). On obtient le [[[(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4] carbamate d'éthyle.

F = 136°C.

1.1.2. A une suspension refroidie au bain de glace, de 3,3 g (0,068 mole) d'hydruure de sodium à 50 % dans 40 ml de diméthylformamide, on ajoute goutte à goutte en une demi-heure environ, 21,6 g (0,054 mole) du composé obtenu précédemment en solution dans 40 ml de diméthylformamide. On laisse le mélange revenir à la température ambiante et agite 2 h. On refroidit de nouveau à l'aide d'un bain d'eau glacée, et ajoute 4,7 ml (0,075 mole) d'iodure de méthyle (d = 2,28) en solution dans 30 ml de DMF. On laisse la température revenir à 20°C et agite 1 h. On verse le mélange réactionnel dans un mélange d'eau, d'hexane et d'éther isopropylique et agite jusqu'à cristallisation. On filtre le précipité et sèche. On obtient le [[[(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4]N-méthyl carbamate d'éthyle.

F = 125°C.

1.1.3. On porte à la température du reflux, pendant 1,5 h, 7 g (0,017 mole) du composé obtenu précédemment, en solution dans 140 ml d'acide acétique et 140 ml d'acide bromhydrique à 48 %. On évapore à sec, reprend avec de l'eau, alcalinise avec de la soude 2N. On ajoute de l'éther et agite jusqu'à ce que le produit cristallise. On obtient ainsi le monohydrate de [[[(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 N-méthyl pipéridinamine-4].

F = 50°C.

1.2. [[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1-N-méthyl pipéridinamine-4 (méthode B).

On porte à la température du reflux, pendant 192 h, 8,7 g (0,05 mole) de méthylamino-4-pipéridine (sous forme d'acétate), 13 g (0,05 mole) de (fluoro-4-benzyl)-1 chloro-2 benzimidazole et 13,8 g (0,1 mole) de carbonate de potassium dans 250 ml d'alcool isoamylique.

On refroidit le mélange, l'évapore à sec. On reprend le résidu avec un mélange d'eau et d'éther, et agite jusqu'à cristallisation. On filtre le composé (V) obtenu sous forme d'hydrate. On reprend le précipité avec du toluène, l'agite jusqu'à dissolution et sèche la solution avec du sulfate de magnésium, filtre et évapore. L'huile résiduelle est triturée dans de l'éther de pétrole. On filtre le produit solide et le sèche. On obtient ainsi le composé qui fond à 77-80°C.

1.3. [((((Fluoro-4 phényl)méthyl)-1 1H-benzimidazolyl-2)-1 pipéridinyl-4]méthylamino]-2 pyrimidinol-4.

On chauffe, à 170°C, pendant 10 h, 2,5 g (0,007 mole) du composé obtenu sous 1.1. et 1 g (0,007 mole) de méthylthio-uracile. Après refroidissement la masse réactionnelle est chromatographiée sur une colonne de silice (éluant = dichlorométhane/méthanol 97/3). On obtient le composé que l'on fait recristalliser dans de l'éthanol.

F = 217°C.

Exemple 2. [[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 N-pyrimidinyl-2)-pipéridinamine-4.

(Méthode A, $R_1 = 4F-C_6H_4-CH_2$, $R_2 = R_3 = R_4 = H$, $X = CH$).

2.1. [[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinamine-4.

On porte à la température du reflux, pendant 2 h, 14,5 g de [[(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4 carbamate d'éthyle en solution dans 250 ml d'acide acétique et 250 ml d'acide bromhydrique à 48 %. On évapore à sec, reprend avec de l'eau, alcalinise avec de la soude 2N, filtre le précipité, le lave avec de l'eau et le sèche. On

recueilli 1 produit sous forme monohydratée.

2.2. [[[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 N-pyrimidinyl-2)-pipéridinamine-4.

- 5 On porte à la température du reflux, pendant 2 jours et 2 nuits, un mélange de 1,71 g (0,005 mole) de [[[(fluoro-4 phényl)-méthyl]-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinamine-4 0,57 g (0,005 mole) de chloro-2 pyrimidine et 0,43 g (0,052 mole) de bicarbonate de sodium et 19 ml d'éthanol.
- 10 On évapore à sec, ajoute de l'eau et de la soude 2N. On reprend par du chlorure de méthylène, décante et lave à l'eau. On chromatographie le produit sur une colonne de silice (éluant dichlorométhane/méthanol 47/3). On obtient le produit que l'on fait cristalliser dans de
- 15 l'éther.
F = 190°C.

Exemple 3. [[[[[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 3H-imidazo[4,5-b]pyridinyl-2]-1 pipéridinyl-4]méthylamino]-2 pyrimidinol-4

20 (Méthode C ; X = N, R₁ = 4F-C₆H₄-CH₂, R₂ = CH₃, R₃ = OH, R₄ = H).

3.1. [(Pipéridinyl-4) (méthyl)amino]-2 1H-pyrimidinone-4.
(composé VIII)

25

3.1.1. [(Ethoxycarbonyl-1 pipéridinyl-4) (méthyl)amino]-2 1H-pyrimidinone-4.

- Dans un ballon placé sous circulation d'azote et dont la sortie des vapeurs est reliée à un système de lavage par
- 30 l'eau de Javel, on place 36 g (0,193 mol) de méthylamino-4 pipéridine-1-carboxylate d'éthyle en présence de 27,44 g (0,193 mol) de S-méthylthiouracile et de 730 ml de xylène, on chauffe à la température du reflux du solvant pendant environ 50 h. Le solvant est ensuite évaporé à siccité sous vide et
- 35 le produit solide obtenu est dissous dans de l'acétate de butyle à reflux. Cette solution est filtrée à chaud puis le produit, qui recristallise au refroidissement, est essoré et séché. Le composé fond à 177-179°C.

3.1.2. [(Pipéridinyl-4) (méthyl)amino]-2 1H-pyrimidinone-4.

On chauffe à la température du reflux, pendant 1 h $\frac{1}{4}$, une solution de 19,73 g (0,07 mol), du composé précédent dans 150 ml d'acide bromhydrique à 48 % et 150 ml d'acide acétique. On évapore les acides à siccité au rotavapor. Le

5 résidu est repris par un peu d'eau et réévaporé à siccité, cette opération étant répétée 3 fois.

On reprend finalement le résidu, en refroidissant, par une solution excédentaire de soude concentrée, puis agite la suspension résultante au bain sonique, on la refroidit dans
10 de la glace et l'essore. Le solide est pressé, lavé avec très peu d'eau glacée et rincé ensuite abondamment à l'éther. On obtient un solide blanc.

F = 220-223°C.

15 3.2. [[[(Fluoro-4 phényl)méthyl]-1 3H-imidazo [4,5-b] pyridinyl-2]-1 pipéridinyl-4]méthylamino]-2 pyrimidinol-4.

On chauffe à la température du reflux, pendant 5 h, 1,3 g ($5 \cdot 10^{-3}$ mole) de chloro-2 [(fluoro-4 phényl)méthyl]-1 3H-imidazo[4,5-b]pyridine, 1,1 g ($5 \cdot 10^{-3}$ mole) de [(pipéridinyl-4) (méthyl)amino]-2 1H-pyrimidinone-4 dans 50 ml de méthyl-3 butanol-1. On laisse le mélange une nuit au repos et ajoute 0,7 g ($5 \cdot 10^{-3}$ mole) de carbonate de potassium. On
20 porte de nouveau à la température de reflux pendant 5 h. On refroidit le mélange et l'évapore à sec. On reprend le résidu d'évaporation avec de l'eau, extrait avec de l'acétate
25 d'éthyle, lave la phase organique avec de l'eau, sèche sur sulfate de magnésium, filtre et évapore. On purifie le produit par chromatographie sur colonne de silice (éluant dichlorométhane/méthanol 95/5) et recueille le produit fon-
30 dant à 185-187°C.

Exemple 4. [[[(Cyano-4 phénylméthyl)-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4]méthylamino]-2 pyrimidinol-4.

35 4.1. [[1-H benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4] N-méthyl-carbamate de tertio-butyle.

On chauffe à la température du reflux, pendant 4 $\frac{1}{2}$ h, 32,7 g (0,15 mole) de (pipéridinyl-4) N-méthyl carbamate de tertio-butyle, 20,8 g (0,136 mole) de chloro-2 1H-benzimidazole dans

275 ml de méthyl-3 butanol-1.

On évapore le solvant sous vide, et reprend le résidu avec 20 ml de méthanol chaud. On ajoute 28,5 ml de méthylate de sodium 5,3 N et ajoute 200 ml d'eau. On essore le précipité
5 formé, le lave avec de l'eau et le sèche.
On obtient un solide fondant à 242°C.

4.2. (Cyano-4 phénylméthyl)-1 [1H benzimidazolyl-2]-1 pipéridinyl-4]-N-méthyl carbamate de t-butyle.

10 A une suspension de 1,14 g (0,0237 mole) de NaH à 50 % dans 30 ml de diméthylformamide, on ajoute par portions 6,04 g (0,02 mole) du produit précédent et agite 1 h après la fin de l'introduction. On refroidit le mélange à 0°C et ajoute 4,5 g (0,023 mole) de bromométhyl-4 benzonitrile en solution dans
15 15 ml de diméthylformamide. On agite le mélange 2 h à 0°C puis le verse dans de l'eau. On extrait avec de l'éther, lave la phase organique avec de l'eau, sèche, filtre et évapore. On purifie le produit par chromatographie sur une colonne de silice (éluant dichlorométhane/méthanol 98/2). On obtient le
20 produit fondant à 146°C.

4.3. [(Cyano-4 phénylméthyl)-1 1H-benzimidazolyl-2]-1 N-méthyl pipéridinamine-4.

On chauffe, à 50°C, pendant 1 h, 4,8 g (0,0107 mole) du produit précédent dans 20 ml d'acide chlorhydrique 3N. Lorsque
25 l'hydrolyse est complète, on refroidit la solution, alcalinise avec de la soude 5N, extrait avec du dichlorométhane. On obtient le produit fondant à 133°C.

30 4.4. [(((Cyano-4 phénylméthyl)-1 1H-benzimidazolyl-2)-1 pipéridinyl-4)méthylamino]-2 pyrimidinol-4.

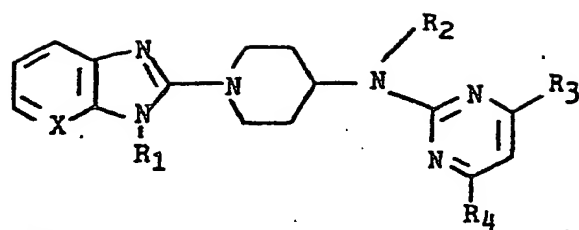
On porte à la température du reflux, pendant 168 h, 3,5 g (0,01 mole) du produit précédent, 1,4 g (0,01 mole) de S-méthyl-thiouracile dans 35 ml de toluène. On refroidit le
35 mélange, l'évapore à sec et chromatographie le résidu sur une colonne de silice (éluant dichlorométhane/méthanol 98/2 puis 96/4). On obtient le produit fondant à 198°C.

Les composés de l'invention préparés à titre d'exemples sont

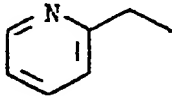
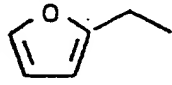
représentés dans le tableau suivant (I).

Les composés intermédiaires de formule (IV) qui sont nouveaux sont représentés dans le tableau suivant (II).

TABLEAU I

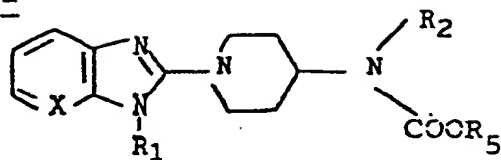


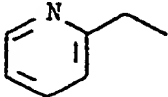
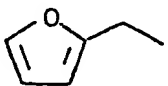
(I)

N°	X	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	F° C
1	CH	H	CH ₃	OH	H	280
2	CH	C ₆ H ₅ -CH ₂	CH ₃	OH	H	254
3	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	H	H	H	190
4	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	H	OH	H	244
5	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	217
6	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	CH ₃	241
7	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	C ₃ H ₇	247
8	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	C ₂ H ₅	OH	H	210
9	CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	C ₃ H ₇	OH	H	201
10	CH	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	206
11	CH	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	215
12	CH	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	140
13	CH	4-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	198
14	CH	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	146
15	CH	4-CH ₃ S-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	215
16	CH	4-CH ₃ SO-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	184
17	CH	4-F-3CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂	CH ₃	OH	H	195
18	CH	2,4diF-C ₆ H ₃ -CH ₂	CH ₃	OH	H	213
19	CH		CH ₃	OH	H	254
20	CH		CH ₃	OH	H	160
21	N	4F-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	OH	H	185

0217700

TABLEAU II



X	R ₁	R ₂	COOR ₅	F° C
CH	H	CH ₃	COOC ₂ H ₅	218
CH	H	CH ₃	COOtBu	237
CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	COOC ₂ H ₅	125
CH	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	C ₂ H ₅	COOC ₂ H ₅	129
CH	4-CH ₃ -C ₆ H ₅ -CH ₂	CH ₃	COOC ₂ H ₅	107
CH	4-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	COOtBu	146
CH	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	COOC ₂ H ₅	120
CH	4-F-3CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	COOtBu	125
CH	2,4-diF-C ₆ H ₄ -CH ₂	CH ₃	COOtBu	158
CH		CH ₃	COOC ₂ H ₅	103
CH		CH ₃	COOtBu	133

Les composés ont été soumis à divers essais pharmacologiques montrant principalement leur activité antagoniste de l'histamine et pour quelques uns de la sérotonine.

5 1. Activité in vitro : iléon isolé de cobaye

Le test a été effectué selon la méthode de Magnus modifiée par Savini (Arch. Int. Pharmacodyn., 1957, 113, 157), sur des cobayes tricolores mâles pesant environ 300 g, à jeun depuis 10 18 heures.

Un fragment d'iléon est prélevé, placé à 39°C dans un bain de tyrode traversé par un courant de carbogène (O₂ 95 %, CO₂ 5 %) et relié à un capteur isotonique avec une tension maximale de 2,5 g. Les contractions sont enregistrées à l'aide 15 d'un microdynamomètre Ugo Basile.

Les contractions sont induites par les divers agents spasmogènes dont la concentration provoquant une réponse submaximale est déterminée (histamine : 1 à $8 \cdot 10^{-8}$ g/ml).

Les composés de l'invention dissous dans de l'eau distillée ou une solution 0,1 N d'acide méthanesulfonique sont mis en 20 contact avec l'iléon pendant 1 mn avant l'introduction de la substance spasmogène.

Les CA₅₀ (concentration diminuant de 50 % les contractions induites par l'histamine) des composés de l'invention vont de 25 10^{-7} à 10^{-8} molaire.

2. Activité in vivo : inflammation induite par l'histamine

L'injection intraplantaire dans une des pattes postérieures 30 du rat d'histamine (2 mg) provoque un oedème mesuré, 1 heure après l'injection, à l'aide d'un pléthysmomètre à mercure Ugo Basile.

Les composés de l'invention, mis en suspension dans du tween en solution à 1 % dans de l'eau distillée sont administrés 35 p.o; (0,5 ml/100 g) 1 heure avant l'injection de l'agent inflammatoire.

Les DA₄₀ (dose qui diminue de 40 % le volume de l'oedème) des composés de l'invention varient de 0,2 à 10 mg/kg.

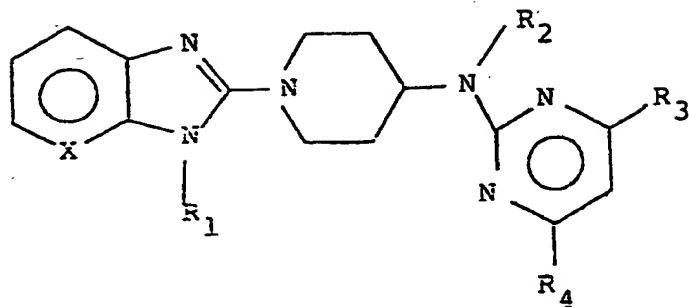
Les composés de l'invention sont peu toxiques. Leur DL 50 par voie orale est supérieure à 1000 mg/kg.

5 Les composés de l'invention peuvent donc être utilisés pour le traitement des allergies telles que allergies respiratoires, allergies cutanées, allergies oculaires et manifestations allergiques diverses.

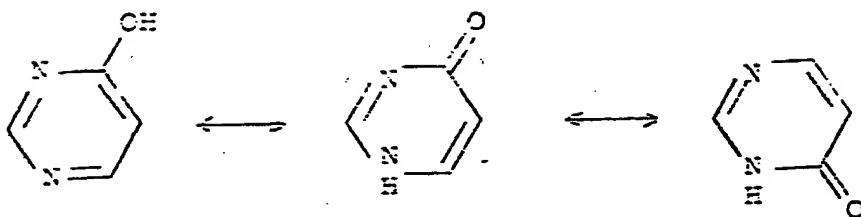
Certains composés de l'invention sont très sélectifs pour les récepteurs de l'histamine (H1) et sont dénués d'activité
10 anticholinergique et antisérotoninergique aux doses thérapeutiques. Ils possèdent une longue durée d'action et leur disponibilité par voie orale est très élevée.

L'invention comprend, par conséquent, toutes compositions pharmaceutiques renfermant les composés et/ou leurs sels
15 comme principes actifs, en association avec tous excipients appropriés à leur administration par voie orale ou parentérale.

La posologie quotidienne peut aller de 1 à 100 mg par voie
20 orale.

Annexe 1

(I)



Schémas de synthèse

Schéma 1

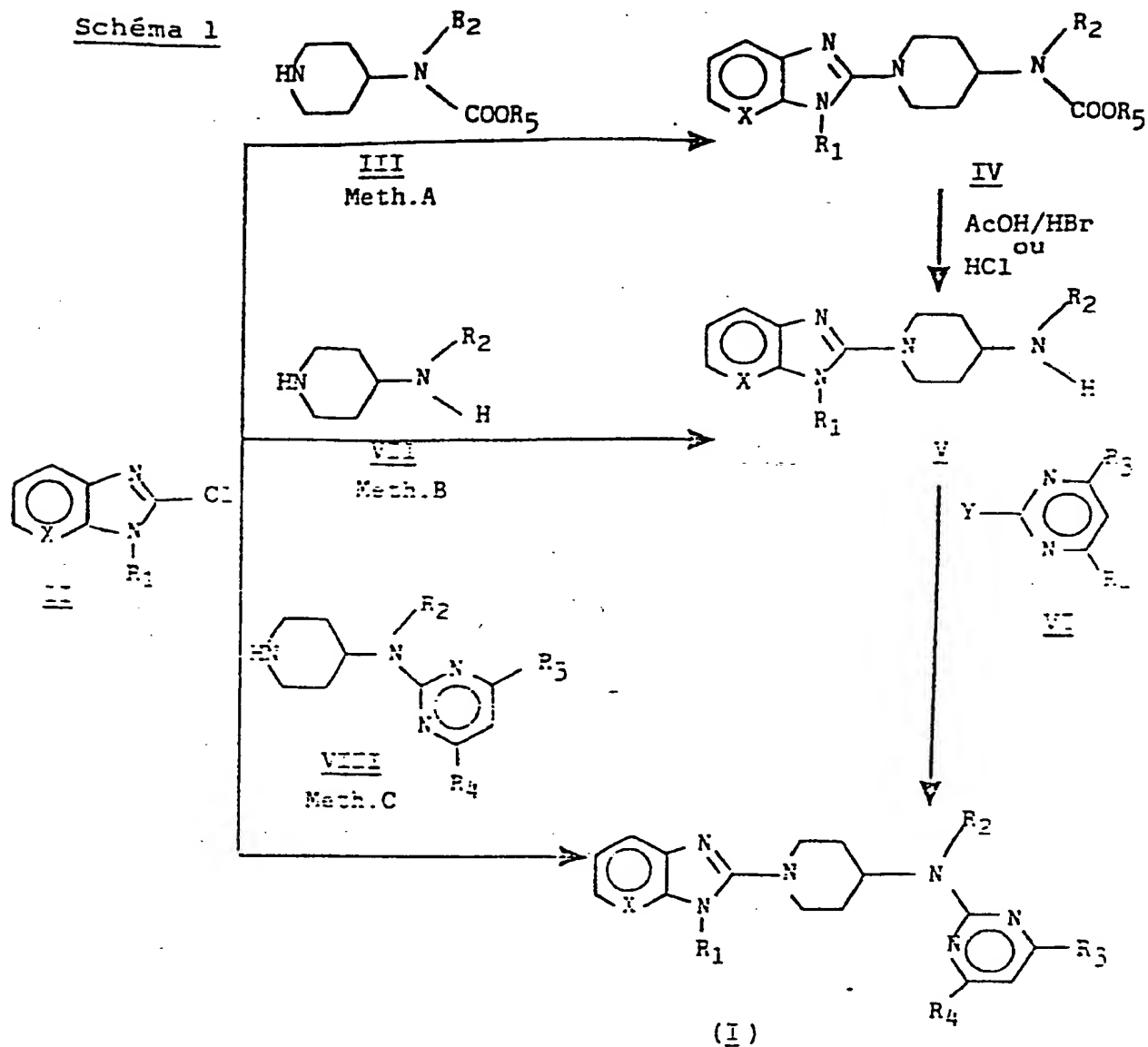
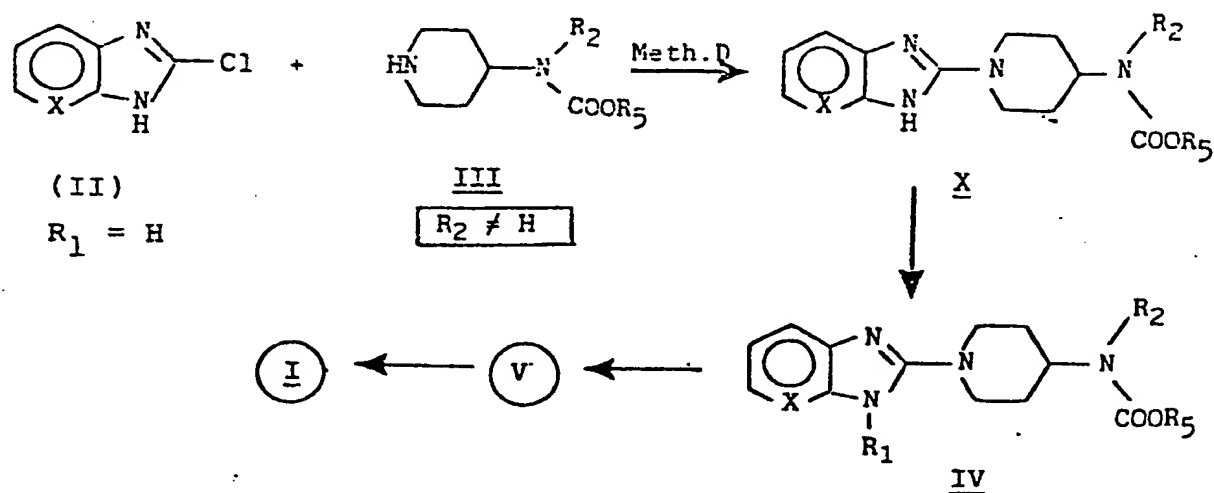
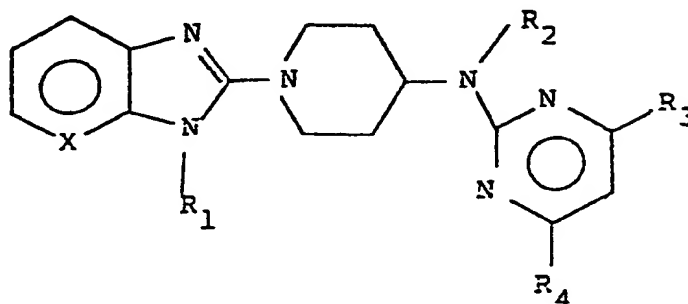


Schéma 2



1. Dérivés de benzimidazole répondant à la formule (I)



(I)

dans laquelle

15 X est CH ou N,

R₁ est soit un atome d'hydrogène, soit un radical benzyle pouvant porter de 1 à 3 substituants choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux trifluorométhyle, (C₁₋₄)alkyles, (C₁₋₄)alcoxy, cyano, méthylthio, méthylsulfinyle et méthyl-

20 sulfonyle, soit un radical hétérocycle-méthyle dans lequel l'hétérocycle peut être un radical pyridinyle, thiényl ou furannyle pouvant porter un ou plusieurs substituants,

R₂ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle,

R₃ est un atome d'hydrogène ou le radical hydroxy,

25 R₄ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle,

éventuellement sous forme de tautomères lorsque R₃ est OH, ainsi que leurs sels d'addition aux acides pharmaceutiquement acceptables.

30 2. Dérivés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que X est CH ou N, et R est un radical fluoro-4 phénylméthyle, R₂, R₃ et R₄ ayant les significations données dans la revendication 1.

35 3. Dérivés selon la revendication 1, caractérisé par le fait que X est CH.

4. Dérivés selon la revendication 3, caractérisés par le fait que R₁ est un radical benzyle portant un ou deux substituants

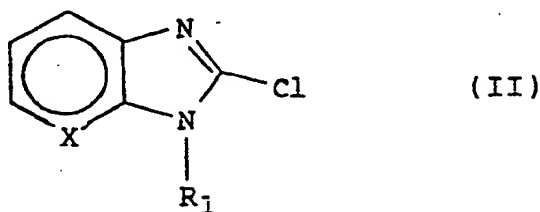
tels que définis ci-dessus.

5. Dérivés selon la revendication 4, caractérisés par le fait que R_1 est un radical benzyle portant en position 4 un atome de fluor ou de chlore ou le radical méthyle, méthoxy, méthylthio, trifluorométhyle, cyano ou méthylsulfinyle.

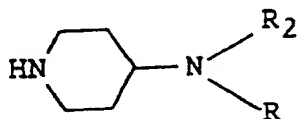
6. Dérivés selon la revendication 5, caractérisés par le fait que R_1 est un radical benzyle portant en position 4 un atome de fluor ou le radical méthoxy ou méthylthio.

7. Le [(((fluoro-4 phényl)méthyl)-1,3H-imidazo [4,5-b] pyridinyl-2)-1 pipéridinyl-4]méthylamino-2 pyrimidinol-4.

8. Procédé de préparation des composés selon la revendication 1, procédé caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II)



25 avec une $(R_2)(R)$ amino-4 pipéridine de formule



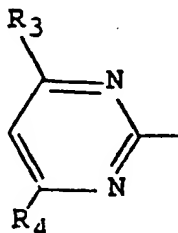
dans laquelle

30 R_2 est H ou (C_{1-4}) alkyle et

R représente

- . soit un atome d'hydrogène
- . soit un groupe (C_{1-4}) alcoxycarbonyle
- . soit le groupe

35



(R₃=H ou OH, R₄=H ou (C₁₋₄)alkyle), et

. lorsque R est H on introduit le groupe pyrimidinyle dans un second temps,

5 . lorsque R est un groupe (C₁₋₄)alcoxycarbonyle on élimine ce groupe par hydrolyse puis on introduit le groupe pyrimidinyle.

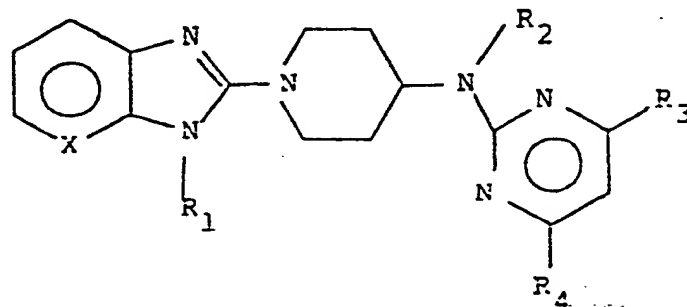
9. Médicament caractérisé en ce qu'il contient un composé tel que spécifié dans l'une quelconque des revendications 1 à 7.

10

10. Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un composé tel que spécifié dans l'une quelconque des revendications 1 à 7, en association avec un excipient approprié.

Revendication pour l'état contractant : AT.

Procédé de préparation des dérivés de benzimidazole répondant à la formule (I)



(I)

dans laquelle

15 X est CH ou N,

R₁ est soit un atome d'hydrogène, soit un radical benzyle pouvant porter de 1 à 3 substituants choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux trifluorométhyle, (C₁₋₄)alkyles, (C₁₋₄)alcoxy, cyano, méthylthio, méthylsulfinyle et méthylsulfonyl, soit un radical hétérocycle-méthyle dans lequel l'hétérocycle peut être un radical pyridinyle, thiényl ou furannyle pouvant porter un ou plusieurs substituants,

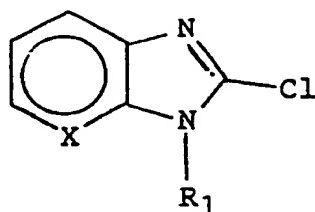
R₂ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle,

R₃ est un atome d'hydrogène ou le radical hydroxy,

25 R₄ est un atome d'hydrogène ou un radical (C₁₋₄)alkyle.

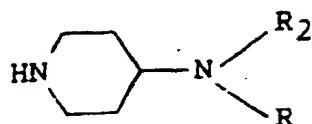
éventuellement sous forme de tautomères lorsque R₃ est OH, ainsi que de leurs sels d'addition aux acides pharmaceutiquement acceptables,

30 procédé caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (II)



(II)

avec une (R₂)(R)amino-4 pipéridine de formule

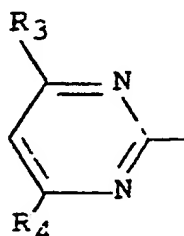


dans laquelle

5 R_2 est H ou (C_{1-4}) alkyle et
R représente

- . soit un atome d'hydrogène
- . soit un groupe (C_{1-4}) alcoxycarbonyle
- . soit le groupe

10



15 ($R_3=H$ ou CH , $R_4=H$ ou (C_{1-4}) alkyle), et

. lorsque R est H on introduit le groupe pyrimidinyle dans un second temps,

. lorsque R est un groupe (C_{1-4}) alcoxycarbonyle on élimine ce groupe par hydrolyse puis on introduit le groupe pyrimidi-

20 nyle.



DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Categorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl. 4)
A	US-A-4 281 005 (BALDWIN)	1	C 07 D 401/14 C 07 D 405/14 C 07 D 409/14
A	EP-A-O 151 826 (JANSSEN)	1	C 07 D 471/04 A 61 K 31/415
A	EP-A-O 151 824 (JANSSEN)	1	A 61 K 31/44 A 61 K 31/505
A	EP-A-O 144 101 (JANSSEN)	1	
A	EP-A-O 099 139 (JANSSEN)	1	
Le présent rapport de recherche a été établi pour toutes les revendications			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl. 4)
			C 07 D 401/00 C 07 D 405/00 C 07 D 409/00 C 07 D 471/00
Lieu de la recherche		Date d'achèvement de la recherche	Examineur
LA HAYE		23-12-1986	DE BUYSER I.A.F.
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES			
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	